BLOOD SUGAR LEVEL DEPRESSING AGENT

Publication number: JP58069812 Publication date: 1983-04-26

Inventor: 408

HONDA NARIMITSU; NAGAI HIDEAKI; TAKISHIMA AYAKO: KAWAMURA AKINORI: OBATA NORIKO: DAN

TAKASHI; KOIZUMI MASUO; MURAKAMI YASUSHI; HINOHARA YOSHIKAZU; NAKANO HIDEKI: TAKAGAKI

YOSHIO
Applicant: CHUGAI

CHUGAI PHARMACEUTICAL CO LTD

Classification:

- international: C07D213/40; A61K31/16; A61K31/44; A61P3/08;

C07D213/75; C07D213/00; A61K31/16; A61K31/44;

A61P3/00; (IPC1-7): A61K31/16; A61K31/44; C07D213/40; C07D213/75

C0/D213/40; C0/D213/75

- European:

Application number: JP19810167934 19811022
Priority number(s): JP19810167934 19811022

Report a data error here

Abstract of JP58069812

PURPOSE:To provide a blood sugar level depressing agent containing a compound such as 4-methoxy-N-3-pyridylbenzamide, etc. as an active component, and having excellent blood sugar level depressing effect and long duration of the activity. CONSTITUTION:The agent contains the compound of formula[R1 is H or lower alkly!; R2 is straight-chain, branched-chain or cyclic alkly!, (nuclear-substituted) pyridy, or pyridylmetthy!; in \$1-3]as an active component. The active compound of formula can be prepared easily by reacting an amine with a methoxybenzoyl chloride in the presence of a base such as triethylamine by conventional process. It is administered in an arbitrary form prepared by the conventional means for the preparation of ordinary drug preparation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (IP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許 公報 (A)

昭58-69812

©Int. Cl. ³ A 61 K 31/16 31/44	識別記号 ADP	庁内整理番号 6408-4C	③公開 昭和58年(1983) 4 月26日 発明の数 1 審査請求 未請求
# C 07 D 213/40		7138—4 C	
213/75		7138—4 C	(全 5 頁)

50血糖降下剂

②特 願 昭56-167934

②出 願 昭56(1981)10月22日

⑫発 明 者 本多成光

東京都豐島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

72発 明 者 永井秀明

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

70発 明 者 滝島章子

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内 70発 明 者 河村明典

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑩発 明 者 小畠範子

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

20発 明 者 段孝

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

の出 願 人 中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

仰代 理 人 安藤憲章

最終百に締く

__

1. 発明の名称

血糖降下剂

2. 特許請求の範囲

一般式

(OCH3)m

(式中、R1 は水素原子又は低級アルキル茶を示し、R2 は直鎖、分岐側又は環式アルキル茶、枝に 屋機減を有し得るビリジル茶又はビリジルメチル 茶を示し、。は1~3を示す。) で襲わされる代 合物を有効成分とする血精等下剤。 3. 発明の詳細な説明 本発明は、次の一般式

(OCH3)7

(式中、R1は水業原子又は低級アルキル溝を示し、R2は直額,分岐鎖又は環式アルキル溝、核に置機構を有し得るビリジル業又はビリジルメテル業を示し、mは1~3を示す。)で表わされる化合物を有効成分とする血糖降下制の特別である。 上式(1)で表わされる化合物の中には、公知の化介物が含まれるが、それらの配轄されている先行文献には血糖降下作用ないしそれを示唆する業理作用は全く配数されていない。

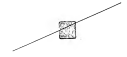
上式 (1) で表わされる本類明の化合物は、例え は、以下の参考例に示すように、 アミン類とメト キンペンソイルクロライド類とを、 填落、例えば トリエチルアミンの存在下常法により反応させる アンにより容異に得ることができる。 ***

3 - T ミノビリジン 9.4 9 ,トリエチルアミン 1 5 耐及びアセトン 2 0 0 耐の混合解核に、氷冷機件下、4 - メトキシペンゾイルタロライド 1 7 9 を絵 4 に加える。同程度で 3 0 分、次いで家職で 1 時間模特後反応解 を 1 3 0 水に注ぎ、折出する結晶を呼取し、水洗袋メタノールから再結晶して無色針状晶の 4 - メトキシーN - 3 - ビリジルペンメアミド(化合物 1) 1 7.5 9 を得た。収率 7 7 %、酶点 1 6 8 ~ 1 7 0 0

元素分析値 分子式 012 H12 N2 O2 として

理驗值的 68.4 1 5.30 12.27 実測値的 68.33 5.27 12.24

上配と同様にして表1の化合物を得た。



要 1 $\left[\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\right) \\ \left(\left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\right) \\ \left(\left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\right) \\ \left(\right) \\ \end{array} \right) \\ \end{array} \right) \\ \end{array} \right) \end{array} \right) \end{array}\right) \end{array}\right) \right) \right] \right]$

				分子式	ж м (3)	収水	元素分析值			條
Na.	-(OMe)=	R ₁	R ₂			(%)	理論值(%) 実副值(%)	0	н	N
2	2-0Me	н	\Diamond	O13H12N2O2	112~114	7 6	6 8.4 1 6 8.4 9	5.30 5.24		2.27
3			- Communication	014H14N2O2	80~82	8 3	6 9.4 0	5.83		1.56
4	,	,	Ö.	O15H16N2O2	85~87	9 1	7 0.2 9	6.29	1	0.93
5	3 - OM e	1	0	O13H12N2O2	121~122	8 5	6 8.4 1	5.3 0 5.3 6	-	227
6	,	•	0	,	155~156	8 3	68.41	5.3 0	1	227
7			Q)ne	014H14N2O2	99~101	8 8	6 9.4 0 6 9.4 7	5.8 3 5.7 9		156
8	4 -0Me	A11.	-	013H12N2O2	131~132	7 9	6 8.4 1 6 8.3 5	5.3 0 5.2 6		227
9	,		- CH ₂ - CN	014H14N2O2	150~153	6 5	6 9.4 0	5.8 3 5.7 9		1.5 6
1 0	•	•	-CH2-CN	,	71~73	6.8	6 9.4 0 6 9.4 7	5.83 5.78		1.5 6
1 1	•	,	Q_m	,	61~64	7 7	6 9.4 0 6 9.4 5	5.83 5.88		1.56
1 2	•	,	٥.	015H16N2O2	136~137	8 2	7 0.2 9 7 0.3 7	6.29		0.93

1 3	2,3-(OMe) ₂	Н		O14H14N2O3	117~118	5 8	6 5.1 0 6 5.1 4	5.46 5.49	1 0.8 5
1 4			-Cn-	O15H16N2O3	110~111	6 2	6 6.1 6 6 6.1 2	5.9 2 5.9 5	1 0.2 9
1 5	•		Ö.	. O1 6H1 8N 2O3	111~112	6 7	6 7.1 1 6 7.1 4	6.34 6.37	9.78
1 6	2,4 - (OMe)2	,	-ch2-	O15H16N2O3	98~99	5 1	6 6.1 6 6 6.1 1	5.92 5.87	1 0. 2 9
1 7	•	•	-Qne		140~141	6 9	6 6.1 6 6 6.2 1	5.9 2 5.9 6	1 0.29
1 8	•		ڳ ؞.	O14H18N2O3	93~94	6 3	6 7.1 1 6 7.1 5	6.34	9.78 9.74
1 9	2,6-(OMe)2	•	C) Me	O1 5H16N2O3	155~156	6 7	6 6.1 6 6 6.2 2	5.9 2 5.9 7	1 0.29
2 0		,	N He	O16H18N2O3	206~209	6 3	67.11	6.34	9.78 9.80
2 1	3,4 - (OMe)2	,	\bigcirc	O14H14N2O3	84~86	7 9	6 5.1 0 6 5.1 6	5.4 6 5.4 1	1 0.8 5
2 2	,	•	\Diamond	,	49~51	8 8	6 5.1 0 6 5.0 8	5.4 6 5.4 3	1 0.8 5
2 3	,	,	-cH2-	O15H15N2O3	122~123	6 3	6 6.1 6 6 6.1 2	5.9 2 5.9 7	1 0.2 9
2 4	,	,	-cHy-	•	128~129	7 4	6 6.1 6 6 6.1 9	5.9 2 5.8 8	1 0.2 9
2 5			A. Me	,	131~132	7 5	6 6.1 6 6 6.2 0	5.9 2 5.9 6	1 0.2 9

2 6	3,4 - (O Me) ₂	н	Ö,ne	O16H18N2O3	69~71	6 3	6 7.1 1 6 7.1 5	6.34	9.7 8
2 7	,	,	i-Pr	O12H17NO3	144~145	8 5 .	6 4.5 5 6 4.5 9	7.68 7.61	6.27
2 8			n-Bu	O13H19NO3	83~84	8.8	6 5.8 0 6 5.7 8	8.0 7 8.0 3	5.9 0 5.8 4
2 9	,	•	s-Bu	,	1 2 7~1 2 8	8 3	6 5.8 0 6 5.8 4	8.07 8.04	5.9 0 5.9 3
3 0	,	•	i -Bu		124~125	8 0	6 5.8 0 6 5.8 5	8.07 8.11	5.9 0 5.9 5
3 1	,	,	-(H)	015H21NO3 -	181~182	9 1	6 8.4 1 6 8.3 6	8.04 8.07	5.3 2 5.3 6
3 2	3,5-(OMe) ₂		Q me	O15H16N2O3	96~97	8 5	6 6.1 6 6 6.1 2	5.9 2 5.9 8	10.29
3 3	,	,	₩, ne	O16H18N2O3	119~120	8 7	6 7.1 1 6 7.1 8	6.34	9.78 9.72
3 4	3,4,5-(OMe)3	,	\bigcirc	O15H16N2O4	154~156	6 5	6 2 4 9 6 2 5 3	5.5 9 5.6 4	9.7 2 9.7 1
3 5	,	•	\Diamond	•	157~158	7 7	6 2 4 9 6 2 5 2	5.5 9 5.5 6	9.7 2 9.7 3
6	,	•	- 012-CN	O16H18N2O4	115~116	5 8	6 3.5 6 6 3.5 2	6.00	9.27 9.25
7			-c4 ₂	•	145~146	6 9	6 3.5 6 6 3.5 1	6.00 6.07	9.27 9.22
8	,	,	In-	,	127~128	6 4	6356	6.00	9.27

3 9	3,4,5-(OMe)3	н	۵.,	O17H20N2O4	145~146	71	6 4.5 4 6 4.5 8	6.3 7 6.3 2	8.8 6 8.9 0
4 0	•	,	n-Pr	O13H19NO4	114~115	73	6164	7.5 6	5.53
							6 1.6 0	7.5 9	5.5 7
4 1	•	•	i-Pr		154~155	77	6 1.6 4	7.5 6	5.5 3
							6 1.6 6	7.5 4	5.5 8 5.2 4
4 2	•	•	n-Bu	O14H21NO4	133~134	80	6287	7.9 Z 7.8 6	5. 2 7 5. 2 7
					 	7.5	6290	7.9 2	5.24
4 3	•	•	s-Bu		162~163		6295	7.9 4	5.20
	,	,				7 9	6290	7.9 2	5. 2 4
4 4		_ ′	t -Bu		133~134		6 2 9 1	7.8 8	5.29
4 5	,		-i-Bu			81	6290	7.9 2	5.24
• 0			1-Ви	· ·	1 2 2~1 2 3		6 2.9 6	7.87	5.28
4 6		٠,	-{H}	016H23NO4	182~183	8.8	6 5.5 1	7.9 0	4.7 8
				01111111111	102 103	- 00	6 5.5 4	7.93	4.7 2
4 7		i-Pr i-	i-Pr	016H26NO4	127~128	7 2	6 5.0 6	8.5 3	4.7 4
	9111111101		127-120		65.11	8.5 9	4.7 1		

このようにして得られる本祭叫の化合物は、優れた 血構降下作用を有し、ヒトに対しては0.1~ 100 マンタで有効で、1日1間0.1~100 マクタで有効で、1日1間0.1~100 投与で2.4時間以上その効力を持续する。 投与に際しては、通常の製剤化に用いられる慣用手段により所領の相望に成形された製剤が用い

奥施例 1.

1群5匹の5場合DDY系マウス(雄、体質25~309)を16時間絶食後、プロキサン75 ペインを静脈内に投与し、48時間後に、本発明化介物(200マ/49)の水溶液又はけん凋液を経口投与し、150分板に心臓から採血し、グルコースオキンダーゼ法により血中頻減を制定した。側定結果を表2に例示する。

なお、製中の化合物 祈号は、谷考例の化合物番号に対応している。

寿 2

	R Z
投与化合物	而 糖 (与/d/) mean ± S.D.
な し(対照)	47 \$±28
1	3 2 6 ± 4 2 **
3	3 7 8 ± 3 1 ••
4	3 6 4 ± 1 9 •••
6	3 7 8 ± 5 2 *
. 7	4 1 2 ± 3 3 •
1 2	3 8 3 ± 2 8 ••
1 7	3 4 5 ± 4 1 ***
2 2	3 7 8 ± 3 7 ••
2 5	3 5 5 ± 4 6 ••
2 6	3 3 6 ± 3 2 ***
2 7	407±30 •
28	4 0 2 ± 2 4 **
2 9	4 2 1 ± 2 7 • ;
3 2	4 1 6 ± 2 3 •
3 3	402±34 *
3 6	4 1 6 ± 2 1 **
3 8	3 0 7 ± 4 3 ***
3 9	4 1 2 ± 3 1 •
4 1	4 2 1 ± 2 8 •
4 6	3 8 3 ± 4 1 **

4 - メトキシ - N - 3 - ビリジまル
ベンズアミド(化合物1) 100 那
リン酸水 末 カルシウム 5 8.5 形
結晶 セルロース 50 形
コーンス ターチ 40 形
ステブリ酸カルシウム 1.5 形
これらをよく 議合し、常法により 1 錠 2 5 0 号
に打錠(有効成分 100 号 6 7) し、血糖降下用

出租人 中外製業株式会社 代理人 安 藤 庵 華

第1頁の続き

②発明者小泉益男 東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

②発 明 者 村上泰 東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

②発 明 者 日野原好和 東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

②発 明 者 中野英樹 東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

⑦発 明 者 高垣善男 東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内